交付決定額(研究期間全体):(直接経費)

科学研究費助成事業

_ .. . _

研究成果報告書

平成 2 7 年 6 月 3 日現在 機関番号: 1 3 8 0 1 研究種目: 挑戦的萌芽研究 研究期間: 2013 ~ 2014 課題番号: 2 5 6 2 0 0 2 9 研究課題名(和文)堅固な平面性大環状パイ共役拡張アセンオリゴマーの合成と超分子化学 研究課題名(英文) Synthesis and Supramolecular Chemistry of Rigid and Planar pi-Conjugated Acene Macrocycles 研究代表者 小林 健二(Kobayashi, Kenji) 静岡大学・理学(系)研究科(研究院)・教授 研究者番号: 4 0 2 2 5 5 0 3

研究成果の概要(和文):アントラセンはオプトエレクトロニクス材料の主骨格として用いられている。しかし、潜在 的機能をもつと考えられる堅固な平面性大環状パイ共役拡張アントラセンオリゴマーは前例がなかった。本研究では、 我々の開発した2,7-ジボリルアントラセンを基盤として、2,7-アントラセン-アセチレン-1,3-ベンゼン-アセチレンユ ニットから成る配座固定された平面性大環状パイ共役3量体の合成に成功した。そして、この化合物は、溶液中でパイ スタックし、ドロップキャスト膜中でパイスタックナノファイバーを形成することを見出した。

3,100,000円

研究成果の概要(英文): It is known that anthracene and its derivatives are widely used as building blocks for opto-electronics materials. Rigid and planar -conjugated anthracene macrocycles, which would possess latent functionality, have been unprecedented. Based on 2,7-diborylanthracene, which we previously developed, we succeeded in the synthesis of a -conjugated macrocyclic trimer with rigid and planar conformation composed of 2,7-anthrylene-ethynylene-1,3-phenylene-ethynylene unit. We found that this anthracene macrocycle is -stacked in solution and forms self-assembled -stacked nanofibers in the drop cast film.

研究分野: 構造有機化学

キーワード: アントラセン パイ共役拡張 大環状化合物 超分子化学 パイスタッキング 分子自己集合 ナノワ イヤー

1. 研究開始当初の背景

アントラセンは、発光材料、OLED、OFET、 光導波路等のオプトエレクトロニクス材料 の主骨格として用いられている。配座固定された平面性大環状パイ共役アントラセンオ リゴマーは、平面構造に基づく高いπスタッ ク性が期待され、また、環内孔を有すること から分子包接も期待され、上記機能に加えて 潜在的機能を発現すると考えられるが、これ まで合成の報告例はなかった。配座固定され た平面性大環状パイ共役アントラセンオリ ゴマーの構築には、分子設計上、2,7-二官能 基化アントラセンが必要となる。当研究室で は、パイ共役拡張分子素子を構築する目的で、 合成鍵中間体として 2,6-および 2,7-ジボリル アントラセンの選択的合成を報告している。

2. 研究の目的

(1)以上の背景をもとに、本研究では、我々 が開発した 2,7-ジボリルアントラセン1を基 盤として、2,7-アントラセン-アセチレン-1,3-ベンゼン-アセチレンユニットから成る配座 固定された平面性大環状パイ共役3量体2を 合成し(図1)、2のπスタック性の検証とπ スタックに基づく分子集合体と電子デバイ スへの展開を目的とした。

(2)また、アントラセン環とアセチレンの みから成る平面性大環状パイ共役アントラ セン6量体3の合成と物性評価を目的とした。



Fig. 1. Structures of 2,7-diborylanthracene 1 and planar π -conjugated anthracene macrocycles 2 and 3.

3.研究の方法

分子設計:化合物2は、アントラセン環の 2,7-位とベンゼン環のメタ位を3重結合で連 結しているため、各部位は3重結合周りで回 転できず、配座固定された平面性を有すると 考えられる。また、化合物3も同様に配座固 定された平面性を有すると考えられる。

化合物2は以下に示すクロスカップリング 反応によって合成し、化合物2の会合挙動と 分子集合構造を、^IHNMR、蛍光スペクトル、 SEM、XRD、GIXD測定によって評価した。

4. 研究成果

(1)大環状パイ共役アントラセン2の合成 合成スキームを図2に示す。1とTIPS ブロ モアセチレンとの鈴木-宮浦クロスカップリ ングにより4を合成し、続いて、TIPS 基の脱 保護により5と6を得た。次に、5と7との 薗頭クロスカップリング反応とTIPS 基の脱 保護により8を合成し、また、6と過剰の7 との薗頭クロスカップリング反応により9を 合成した。そして、8と9との薗頭クロスカ ップリング反応により、収率22%で2の合成 を達成した。





(2)大環状パイ共役アントラセン3の検討 化合物3の合成には、合成鍵中間体として 3,6-ジボリル-9-(TIPS エチニル)アントラセン
11 が必要となる。Ir 触媒を用い9-TIPS エチ ニルアントラセン 10 とビス(ピナコラート) ジボロンとの直接ホウ素化反応を行い、分取 リサイクル HPLC による分離精製によって、 目的とする3,6-ジボリル体11 を収率39%で、 位置異性体の2,6-ジボリル体12 を収率22% で得た(図 3)。TIPS 基とボリル(Bpin)基との 立体障害により、11の生成が僅かながら優先 した。



Fig. 3. Synthesis of 11.

続いて、ジボリル体 11 の各種官能基変換 を検討した。まず、11 と CuBr₂ との反応によ りジブロモ体 13 を得た(図 4a)。そして、13 と TMS-アセチレンとの薗頭クロスカップリ ング反応によって TMS-アセチレン体 14 に変 換後、選択的に TMS 基を脱保護してアセチ レン体 15 を得た。一方、11 を Oxone 酸化に よって水酸基体 16 に変換した後、PhNTf₂に よってトリフラート体 17 を得た。

そして、13 と 15 との薗頭クロスカップリ ング反応によって、収率 6%で 3 の合成を達 成した(図 4b)。今後は、ステップ数は多くな るが、図 2 に示した 2 の合成ルートを参考に (13 が 7 に相当)、3 の収率アップを検討する。



Fig. 4. (a) Syntheses of 3,6-difunctionalized-9-TIPSethynylanthracene derivatives **13–17**. (b) Synthesis of **3**.

(3) 大環状パイ共役アントラセン2の会合 挙動と分子集合構造

大環状パイ共役アントラセン2の CDCl₃中 での¹H NMR を図5に示す。化合物2の芳香 族水素のシグナルおよびエステル基の付け 根のCH₂シグナルが、濃度増加に伴い遮蔽効 果を受けて高磁場シフトし(図5a)、一方、温 度上昇に伴い低磁場シフトした(図5b)。以 上の¹H NMR 結果から、2はπスタッキング によって自己会合することがわかった。自己 会合定数は $K_{\rm E}$ = 738 M⁻¹ at 303 K in CDCl₃ で あり、エンタルピー駆動の会合であった(ΔH = -11.0 kcal/mol, ΔS = -23.3 cal/K·mol)。



Fig. 5. ¹H NMR spectra (400 MHz) of 2 in CDCl₃ at (a) various concentrations and (b) various temperatures.

大環状パイ共役アントラセン 2 の CH₂Cl₂ 中ならびに CHCl₃溶液のドロップキャスト膜 の蛍光スペクトルを図 6 に示す。2 は、CH₂Cl₂ 中、低濃度(0.001 mM)では 450 nm のモノマー 発光のみ観測されたが、濃度増加に伴い 591 nm のエキシマー発光が増大した。また、2 の ドロップキャスト膜は、エキシマー発光のみ 観測された。この結果は、2 は、溶液および ドロップキャスト膜中でπスタッキングに よって自己会合していることを支持する。



Fig. 6. Fluorescence spectra of 2 at various concentrations in CH_2Cl_2 and in drop cast film.

また、2の CHCl₃溶液からカバーガラス上 に作成したドロップキャスト膜の SEM 観察 を行ったところ、2 は、一定方向にある程度 配向しながら、直径約 $0.2 \mu m$ 、長さ数 $10 \mu m$ 以上の分子集合ナノファイバーを形成する ことがわかった(図 7)。



Fig. 7. SEM images of drop cast film of 2, which was prepared from a CHCl₃ solution of 2 (0.5 mg/mL).



Fig. 8. (a) XRD pattern and data and (b) schematic representation of packing structure of self-assembled π -stacked nanofibers in the drop cast film of **2**.

次に、大環状パイ共役アントラセン2の分子集合ナノファイバーのパッキング構造を 明らかにすべく、XRD 測定(2の CHCl₃溶液 をヘキサン拡散法で再沈殿した試料)と GIXD 測定(2の CHCl₃溶液をサファイア基板 上にドロップキャストした試料)を行った (図 8)。XRD 測定からは、2は、ヘキサゴナ ルパッキング構造を形成していること、また、 *c*軸方向に約 1.9 nm の周期構造を有すること がわかった。2 の π スタックが約 0.34 nm と 考えると、2 は 5~6 分子で1 周期のラセン状 π スタックカラムを形成していると考えら れる。GIXD 測定からも、低角領域ではヘキ サゴナル構造を示すスポットが観測された。 また、広角領域では赤道方向に帯状のスポッ トが現れたことから、2 の π スタックカラム は基板平面に対して水平配向していると考 えられる。

- 5. 主な発表論文等
- 〔学会発表〕(計3件)
- ① 高木裕太、小林健二、大環状パイ共役アントラセンを指向した 9-置換-3,6-ジボリルアントラセンの合成、日本化学会第 95春季年会、2015年3月26日、日本大学(船橋市)
- ② 高木裕太、梶谷孝、福島孝典、小林健二、 平面性大環状パイ共役アントラセン誘導 体の合成と分子自己集合、日本化学会第 94 春季年会、2014年3月27日、名古屋大 学(名古屋市)
- ③高木裕太、小澤遼太、梶谷孝、福島孝典、 小林健二、2,7-ジボリルアントラセンを鍵 中間体とする大環状パイ共役拡張アント ラセンの合成と分子自己集合、第24回基 礎有機化学討論会、2013年9月6日、学 習院大学(東京都)

6. 研究組織

(1)研究代表者
 小林 健二(KOBAYASHI, Kenji)
 静岡大学・理学研究科・教授
 研究者番号:40225503